(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-336387

(43)公開日 平成8年(1996)12月24日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ				技術表示箇所
C12N 9/	10		C12N	9/10			
C07H 21/0	14		C07H 2	21/04 .		В	
C07K 14/3	39	8517-4H	C07K 1	14/39			
C12N 1/	19	7804-4B	C 1 2 N	1/19			
15/0	9 ZNA		C12P 2	21/00		С	
		審查請求	未請求 請求	質の数10 (OL (全	21 頁)	最終頁に続く
(21)出顧番号	特顯平7-145005		(71)出顧人	00013776	4		
				株式会社	ミドリ十	字	
(22)出顧日	平成7年(1995)6	月12日		大阪府大	阪市中央	区今橋1	丁目3番3号
			(71)出頭人	59217292	1		
			2	羅 智靖			
				千葉県千	葉市花見	区花園	2-14-13
			(72)発明者	村上 弘	次		
				大阪府枚	方市招提	大谷2丁	目25番1号 株
				式会社ミ	ドリ十字	中央研究	所内
			(72)発明者	杉尾 成	俊		
				大阪府枚	方市招提	大谷2丁	目25番1号 株
				式会社ミ	ドリ十字	中央研究	所内
			(74)代理人	弁理士	高島 一		
							最終頁に続く

(54) [発明の名称] ビキア属酵母由来の糖鎖伸長タンパク及びそのDNA

(57)【要約】

【構成】 ビキア属酵母に由来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクおよびその該タンパクをコードする塩基配列を有するDNA。該DNAの塩基配列の一部が、該DNAの機能産物の産生が少なくとも抑制されてなるように修飾されてなるDNA、該修飾DNAを有することにより、天然型ビキア属酵母株に比して糖鎖伸長能が抑制されてなる修師ビキア属酵母株を宿主として用いることを特徴とする糖蛋白質の製造方法。

【効果】 本発明によれば、医薬上有用な生理活性蛋白質と同一もしくは類似の構造の糖鎖を有する糖蛋白質をビキア属酵母を宿主として産生させるために、遺伝子レベルで該酵母が本来もつ糖鎖伸長能を抑制する方法の提供が可能。本発明の修飾ビキア酵母株を用いることより、酵母と哺乳類細胞とで共通するERコア糖鎖と同しもしくは類似の糖鎖構造を有する糖蛋白質が調製可能。

【特許請求の範囲】

*来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパク。

【請求項1】 実質的に下記に示されるアミノ酸配列を

【化1】

N末端領域に有することを特徴とするビキア属酵母に由*

Met-Ala-Lys-Ala-Asp-Gly-Ser-Leu-Leu-Tyr-Tyr-Asn-Pro-His-Asn-Pro-

Pro-Arg-Arg-Tyr

(式1)

【請求項2】 実質的に下記に示されるアミノ酸配列を ※由来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパク。 有することを特徴とする請求項1記載のビキア属酵母に※ 【化2】

Met-Ala-Lys-Ala-Asp-Gly-Ser-Leu-Leu-Tyr-Tyr-Asn-Pro-His -

Asn-Pro-Pro-Arg-Arg-Tyr-Tyr-Phe-Tyr-Met-Ala-Ile-Phe-Ala-Val-Ser-

Val-Ile-Cys-Val-Leu-Tyr-Gly-Pro-Ser-Gln-Gln-Leu-Ser-Ser-Pro-Lys-

lle-Asp-Tyr-Asp-Pro-Leu-Thr-Leu-Arg-Ser-Leu-Asp-Leu-Lys-Thr-Leu-

Glu-Ala-Pro-Ser-Gln-Leu-Ser-Pro-Gly-Thr-Val-Glu-Asp-Asn-Leu-Arg-

Arg-Gln-Leu-Glu-Phe-His-Phe-Pro-Tyr-Arg-Ser-Tyr-Glu-Pro-Phe-Pro-

Gln-His-Ile-Trp-Gln-Thr-Trp-Lys-Val-Ser-Pro-Ser-Asp-Ser-Ser-Phe-

Pro-Lys-Asn-Phe-Lys-Asp-Leu-Gly-Glu-Ser-Trp-Leu-Gln-Arg-Ser-Pro-

Asn-Tyr-Asp-His-Phe-Val-lle-Pro-Asp-Asp-Ala-Ala-Trp-Glu-Leu-Ile-

His-His-Glu-Tyr-Glu-Arg-Val-Pro-Glu-Val-Leu-Glu-Ala-Phe-His-Leu-

Leu-Pro-Glu-Pro-Ile-Leu-Lys-Ala-Asp-Phe-Phe-Arg-Tyr-Leu-Ile-Leu-

Phe-Ala-Arg-Gly-Gly-Leu-Tyr-Ala-Asp-Met-Asp-Thr-Met-Leu-Leu-Lys-

Pro-Ile-Glu-Ser-Trp-Leu-Thr-Phe Asn_Glu-Thr-Ile-Gly-Gly-Val-Lys-

Asn-Asn-Ala-Gly-Leu-Val-Ile-Gly-Ile-Glu-Ala-Asp-Pro-Asp-Arg-Pro-

Asp-Trp-His-Asp-Trp-Tyr-Ala-Arg-Arg-lle-Gln-Phe-Cys-Gln-Trp-Ala-

Ile-Glm-Ser-Lys-Arg-Gly-His-Pro-Ala-Leu-Arg-Glu-Leu-Ile-Val-Arg-

Val-Val-Ser-Thr-Thr-Leu-Arg-Lys-Glu-Lys-Ser-Gly-Tyr-Leu-Asn-Net-

Val-Glu-Gly-Lys-Asp-Arg-Gly-Ser-Asp-Val-Met-Asp-Trp-Thr-Gly-Pro-

Gly-Ile-Phe-Thr-Asp-Thr-Leu-Phe-Asp-Tyr-Met-Thr-Asn-Val-Asn-Thr-

Thr-Gly-His-Ser-Gly-Gln-Gly-He-Gly-Ala-Gly-Ser-Ala-Tyr-Tyr-Asn-

Ala-Leu-Ser-Leu-Glu-Glu-Arg-Asp-Ala-Leu-Ser-Ala-Arg-Pro-Asn-Gly-

Glu-Met-Leu-Lys-Glu-Lys-Val-Pro-Gly-Lys-Tyr-Ala-Gln-Gln-Val-Val-

Leu-Trp-Glu-Gla-Phe-Thr-Asn-Leu-Arg-Ser-Pro-Lys-Leu-Ile-Asp-Asp-

lle-Leu-Ile-Leu-Pro-Ile-Thr-Ser-Phe-Ser-Pro-Gly-Ile-Gly-His-Ser-

Gly-Ala-Gly-Asp-Leu-Asn-His-His-Leu-Ala-Tyr-He-Arg-His-Thr-Phe-Glu-Gly-Ser-Trp-Lys-Asp [式[]

DNA.

* タンパクをコードする DNA。

【請求項4】 下記に示される塩基配列を有することを 特徴とする請求項3記載の糖蛋白質の糖鎖伸長に携わる*

3

【化3】

ATGGCGAAGG CAGATGGCAG TTTGCTCTAC TATAATCCTC ACAATCCACC CAGAAGGTAT TACTTCTACA TGGCTATATT CGCCGTTTCT GTCATTTGCG TTTTGTACGG ACCCTCACAA CAATTATCAT CTCCAAAAAT AGACTATGAT CCATTGACGC TCCGATCACT TGATTTGAAG ACTITGGAAG CTCCTTCACA GTTGAGTCCA GGCACCGTAG AAGATAATCT TCGAAGACAA TTGGAGTTTC ATTTTCCTTA CCGCAGTTAC GAACCTTTTC CCCAACATAT TTGGCAAACG TGGAAAGTTT CTCCCTCTGA TAGTTCCTTT CCGAAAAACT TCAAAGACTT AGGTGAAAGT TGGCTGCAAA GGTCCCCAAA TTATGATCAT TTTGTGATAC CCGATGATGC AGCATGGGAA CTTATTCACC ATGAATACGA ACGTGTACCA GAAGTCTTGG AAGCTTTCCA CCTGCTACCA GAGCCCATTC TAAAGGCCGA TTTTTTCAGG TATTTGATTC TTTTTGCCCG TGGAGGACTG TATGCTGACA TGGACACTAT GTTATTAAAA CCAATAGAAT CGTGGCTGAC TTTCAATGAA ACTATTGGTG GAGTAAAAAA CAATGCTGGG TTGGTCATTG GTATTGAGGC TGATCCTGAT AGACCTGATT GGCACGACTG GTATGCTAGA AGGATACAAT TTTGCCAATG GGCAATTCAG TCCAAACGAG GACACCCAGC ACTGCGTGAA CTGATTGTAA GAGTTGTCAG CACGACTTTA CGGAAAGAGA AAAGCGGTTA CTTGAACATG GTGGAAGGAA AGGATCGTGG AAGTGATGTG ATGGACTGGA CGGGTCCAGG AATATTTACA GACACTCTAT TTGATTATAT GACTAATGTC AATACAACAG GCCACTCAGG CCAAGGAATT GGAGCTGGCT CAGCGTATTA CAATGCCTTA TCGTTGGAAG AACGTGATGC CCTCTCTGCC CGCCCGAACG GAGAGATGTT AAAAGAGAAA GTCCCAGGTA AATATGCACA GCAGGTTGTT TTATGGGAAC AATTTACCAA CCTGCGCTCC CCCAAATTAA TCGACGATAT TCTTATTCTT CCGATCACCA GCTTCAGTCC AGGGATTGGC CACAGTEGAG CTGGAGATTT GAACCATCAC CTTGCATATA TTAGGCATAC ATTTGAAGGA 式皿 AGTTGGAAGG AC

【請求項5】 請求項3または4記載の糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクをコードするDNAの一部が、該DNAの機能産物の産生が少なくとも抑制されるように 40 修飾されてなるDNA。

【請求項6】 修飾の態様が、請求項3または4記載の 糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクをコードするDN Aの塩基配列への形質転換マーカー遺伝子の挿入である 請求項5記載のDNA。

【請求項7】 形質転換マーカー遺伝子が、バン酵母由来SUC2遺伝子、ピキア属酵母由来のHIS4遺伝子、ARG4遺伝子、URA3遺伝子およびG418耐性遺伝子からなる群から選択されるものであることを特徴とする請求項6記載のDNA。

【請求項8】 請求項5~7のいずれかのDNAを有することにより、天然型ビキア属酵母株に比して糖蛋白質 の糖鎖伸長能が抑制されてなる修飾ビキア属酵母株。

【請求項9】 請求項8記載の修飾ビキア属酵母株を宿主細胞として用いることを特徴とする糖蛋白質の製造方法。

【請求項10】 糖蛋白質が可溶性高親和性 I g E 受容体 a 鎖 (s F c ɛ R I a)、キマーゼ、プロウロキナーゼーアネキシン V 融合 タンパク、尿性トリプシンインヒビター、 I G F 1 結合蛋白質3 (I G F 1 B P 3) からなる群から選択されるいずれかであることを特徴とする請求項9記載の糖蛋白質の製造方法。

50 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、組換え産物生産のため の有効な発現系の宿主として利用され得るビキア属酵母 に由来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクおよ びその遺伝子に関する。当該タンパクは、ビキア属酵母 を宿主とする糖蛋白質発現系において産生される糖蛋白 質における糖鎖の伸長、好ましくはα-1, 6結合マン ノースの伸長に関与するものである。また本発明は、ビ キア属酵母に由来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタ ンパクの遺伝子を修飾してなるDNAおよび該DNAを 10 有する修飾ピキア属酵母株、該修飾ピキア属酵母株を宿 主として用いる糖蛋白質の製造方法に関する。医学上有 用な生理活性蛋白質のほとんどは糖蛋白質であるが、本 発明の修飾ピキア属酵母株を宿主とする蛋白質発現系に よれば、酵母と哺乳類細胞とで共通するERコア糖鎖と 同一構造のMan。GlcNAc、糖鎖のみを有する糖 蛋白質を調製し得る。従って、本発明の修飾ビキア属酵 母株は、医薬上有用な糖蛋白質を産生するための宿主と して有用である。

[0002]

【従来の技術・発明が解決しようとする課題】生体内で機能する蛋白質の殆どは、糖鎖による修飾を受けた糖蛋白質である。近年、糖鎖の構造については、レクチンを用いた解析等の従来の方法に加え、HPLCやNMR、FAB-MASを用いた新しい分析法等が開発され、次々と新しい糖蛋白質の糖鎖構造が解明されてきている。一方、多くの研究者によって糖鎖の機能解析の研究も盛んとなり、糖鎖は細胞間認識、分子識別、蛋白質の構造維持や活性への寄与、生体内でのクリアランス、分泌、局在化など多くの生体内機構に重要な役割を担っている 30 ことがわかってきた。

【0003】例えば、糖鎖構造とその機能がよく研究されているヒト・エリスロポエチン〔竹内、蛋白質・核酸・酵素、増刊「複合糖質」37,1713 (1992) 参照〕においては、エリスロポエチンに付加されているアスパラギン結合型糖鎖は(図1にその機能分担モデルを示す)、その先端部分のNeu5Ac(シアル酸)が血中クリアランス、分岐部分のGal/GalNAc基(ガラクトース/N-アセチルガラクトサミン)は受容体との結合に関する立体的な寄与、そしてコア部分はペプチドの活り、発現維持の関与と多岐にわたる機能に関与していることが報告されている。このように糖蛋白質の糖鎖は、その構造が複雑であるだけでなく機能も多岐に渡っていることから、特に医薬品として糖蛋白質を開発する場合にはその構造および機能解析が重要である。

【0004】ところで、微生物を用いた物質生産は、その生産コストの低さや、これまで醗酵工学として培ってきた培養技術など、動物細胞を用いた物質生産に比べると、いくつかの点で有利である。しかしながら、微生物においてはヒト糖蛋白質と同一の糖鎖(例えば上述した 50

6

エリスロポエチンにおいて機能している上記糖鎖)を付加することができないという問題がある。つまり、ヒトを含め動物細胞由来の糖蛋白質は、図1で示したような複合型、さらに混成型およびハイマンノース型の3種類のアスパラギン結合型糖鎖に加え、多種多様のムチン型糖鎖を有しているが、大腸菌等の原核微生物では糖鎖付加自体が起こらず、また真核微生物であるパン酵母(Saccharomyces cerevisiae)でも付加されるアスパラギン結合型糖鎖はハイマンノース型のみで、ムチン型はマンノースのみを主成分とする糖鎖しか付加されない。従って、上述したエリスロポエチン等のように糖鎖が重要な機能を持っている糖蛋白質の遺伝子組換え生産には、彼生物は適しておらず、実際にエリスロポエチンの生産にはチャイニーズ・ハムスター卵巣細胞(CHO細胞)が用いられている。

【0005】 これに対しパン酵母等の真核微生物の遺伝子工学的な分子育種を行い、パン酵母細胞内で動物細胞と同一あるいは類似の構造の糖鎖を付加させようとする研究も行われ始めている。1994年、Schwientekらはパン20 酵母でヒト由来β-1,4-galactosyltransferase遺伝子の活性発現の成功を報告している〔Schwientek,T. andErnst, J.F., Gene, 145, 299 (1994)〕。また、Krezdrnらも同様の研究を進めており、同じくパン酵母でヒト由来β-1,4-galactosyltransferase及びα-2,6-sialyltransferaseの活性発現を行っている〔Krezdrn,C.H., et al., Eur.J.Biochem.220, 809 (1994)〕。

【0006】また、一方でパン酵母由来の糖蛋白質の糖鎖自体の改変を目的とする試みが行われている。パン酵母由来の糖蛋白質に付加されるハイマンノース型糖鎖は動物細胞のハイマンノース型糖鎖よりもさらにマンノースを多量に含む、いわゆるHyper mannosylation された糖鎖が多数を占めており、この過剰に付加されたマンノースのうち、 β 結合したマンノースに α -1,3結合したマンノース残基を出発点として伸長する α -1,6結合マンノースや外糖鎖に付加される α -1,3結合マンノース等はパン酵母特有の構造である(図2)。

【0007】1992年、地神らはこのα-1,6結合マンノースの伸長の鍵酵素であると考えられているパン酵母の〇CH1遺伝子(α-1,6-mannosyltransferaseを発現する)のクローニングに成功した(Nakayama, K., EMBO J. 11, 2511 (1992)、図2参照〕。この〇CH1遺伝子の破壊株(△och1)の糖蛋白質には、Man。GlcNAc、Man。GlcNAc、Man。GlcNAc、Man。GlcNAc、Man。GlcNAc、Man。GlcNAc、Man。GlcNAc、Man。GlcNAc、Man。GlcNAc、Man。GlcNAc、Man。GlcNAc、糖鎖は、哺乳類細胞で共通するERコア糖鎖と同一の構造(図2中、「Ma」で記載した構造)で、Man。GlcNAc、Man。GlcNAc、の糖鎖は、このERコア糖鎖にα-1,3結合マンノースが付加された構造〔Nakanishi-Shindo,Y., Nakayama、K., Tanaka,A., Toda,Y. and Jigami,Y., (1994), J.Bio

1.Chem.〕であった。さらに、 \triangle ochl, mnnl二重変異株(図2参照)を作製して末端の α -1,3結合マンノース転移を阻害することにより、パン酵母と哺乳類細胞で共通するERコア糖鎖と同一構造のMan。Glc NAc、糖鎖のみを生成するパン酵母宿主を作製できた。この \triangle ochl, mnnl二重変異株は、ハイマンノース型糖鎖を有する哺乳類由来の糖蛋白質を遺伝子組換え技術により生産する際に有用な宿主となると考えられている〔地神芳文(1994)蛋白質・核酸・酵素,39,65 7)。

【0008】ところで、近年、メタノール資化性酵母で あるビキア属酵母 (Pichia pastoris 等) が異種蛋白発 現系の有効な宿主として注目を浴びている。ピキア属酵 母は、特にその分泌発現量がパン酵母を大きく上回って おり、また培養技術が確立しているので工業生産に用い られる酵母として大変好適に用いられる。しかしなが ら、ビキア属酵母が有する糖蛋白質の糖鎖伸長機構やビ キア属酵母によって産生される蛋白質の糖鎖構造等につ いての研究はほとんど行われていないのが現状である。 【0009】従って、本発明の目的は、ピキア属酵母に 20 由来する糖鎖伸長に携わるタンパク及びその遺伝子を提 供することである。ビキア属酵母に由来する糖鎖伸長に 携わるタンパク及びその遺伝子は、本発明によって初め て提供されるものである。また本発明は、当該タンパク の遺伝子の解明に基づいて、糖鎖伸長に携わるタンパク の遺伝子の機能産物の産生が少なくとも抑制されるよう に修飾されてなるDNA、該DNAを有することにより 天然型ビキア属酵母株に比して糖鎖伸長能が抑制されて なる修飾ピキア属酵母株、および当該修飾ピキア属酵母 株を宿主として用いることを特徴とする糖蛋白質の製造 30 法を提供することを目的とする。当該修飾ピキア属酵母 株は、哺乳類由来の糖蛋白質と同一もしくは類似の糖鎖 構造を有する糖蛋白質を遺伝子組換え技術により生産す る際に有用な宿主となり得る点で有用である。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、ビキア属 酵母を宿主として種々の生理活性蛋白質の産生を行って いるが、上述のように生理活性蛋白質の殆どは糖蛋白質 であることから、ビキア属酵母を組換え生産の宿主とす る場合、糖蛋白質の糖鎖の問題は避けられない問題であ 40 る。そこで、かかる問題を解決すべく種々研究を重ねた*

*ところ、ビキア属酵母に由来する糖鎖伸長に携わるタンパクをコードする遺伝子のクローニングに成功し、当該タンパクがビキア属酵母を宿主とする発現系において、 糖蛋白質の糖鎖の伸長に関与していることを確認して本発明を完成した。

【0011】すなわち本発明は、ビキア属酵母に由来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクおよびその該タンパクをコードする塩基配列を有するDNAに関する。また本発明は、当該糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクをコードするDNAの塩基配列の一部が、該DNAの機能産物の産生が少なくとも抑制されてなるように修飾されてなるDNA、好ましくは糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクをコードするDNAに形質転換マーカー遺伝子が挿入されてなるDNAに関する。さらに本発明は、当該修飾DNAを有することにより、天然型ビキア属酵母株に比して糖鎖伸長能が抑制されてなる修飾ビキア属酵母株に比して糖鎖伸長能が抑制されてなる修飾ビキア属酵母株に比して糖鎖伸長能が抑制されてなる修飾ビキア属酵母株と対して糖酸がビキア属酵母株を宿主として用いることを特徴とする糖蛋白質の製造方法に関する。【0012】以下、本発明について詳細に説明する。

) (1)糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパク

本発明のタンパクは、原始的にはビキア属酵母によって 産生されるタンパクであり、糖蛋白質の糖鎖の伸長の最 初の段階をつかさどっており、糖鎖の伸長を制御する機 能を有することを特徴とする。

【0013】本発明のタンパクの由来となるビキア属酵母としては、特に制限はないが、具体的には Pichia pastoris, Pichia finlandica, Pichia trehalophila, Pichiakoclamae, Pichia membranaefaciens, Pichia opuntiae, Pichia thermotolerans, Pishia salictaria, Pichia guercuum Pichia pijperi等が例示される。好ましくは Pichia pastoris(以下、P.pastorisという) である。

【0014】本発明のタンパクは原始的にビキア属酵母に由来するものであり、かつ上記機能を有するものであれば特に制限されないが、好ましくはN末端領域に式Iで示されるアミノ酸配列を有するタンパクであり、より好ましくは実質的に式IIで示されるアミノ酸配列を有するタンパクである。

[0015]

【化4】

Met-Ala-Lys-Ala-Asp-Gly-Ser-Leu-Leu-Tyr-Tyr-Asn-Pro-His-Asn-Pro-

Pro-Arg-Arg-Tyr

[式 []

[0016]

【化5】

8

Met-Ala-Lys-Ala-Asp-Gly-Ser-Leu-Leu-Tyr-Tyr-Asp-Pro-His -Asn-Pro-Pro-Arg-Arg-Tyr-Tyr-Phe-Tyr-Met-Ala-Ile-Phe-Ala-Val-Ser-Val-Ile-Cys-Val-Leu-Tyr-Gly-Pro-Ser-Gln-Gln-Leu-Ser-Ser-Pro-Lys-Ile-Asp-Tyr-Asp-Pro-Leu-Thr-Leu-Arg-Ser-Leu-Asp-Leu-Lys-Thr-Leu-Glu-Ala-Pro-Ser-Gln-Leu-Ser-Pro-Gly-Thr-Val-Glu-Asp-Asn-Leu-Arg-Arg-Gln-Leu-Glu-Phe-His-Phe-Pro-Tyr-Arg-Ser-Tyr-Glu-Pro-Phe-Pro-Gln-His-Ile-Trp-Gln-Thr-Trp-Lys-Val-Ser-Pro-Ser-Asp-Ser-Ser-Phe-Pro-Lys-Asn-Phe-Lys-Asp-Leu-Gly-Glu-Ser-Trp-Leu-Gln-Arg-Ser-Pro-Asn-Tyr-Asp-His-Phe-Val-Ile-Pro-Asp-Asp-Ala-Ala-Trp-Glu-Leu-Ile-His-His-Glu-Tyr-Glu-Arg-Val-Pro-Glu-Val-Leu-Glu-Ala-Phe-His-Leu-Leu-Pro-Glu-Pro-Ile-Leu-Lys-Ala-Asp-Phe-Phe-Arg-Tyr-Leu-Ile-Leu-Phe-Ala-Arg-Gly-Gly-Leu-Tyr-Ala-Asp-Met-Asp-Thr-Met-Leu-Leu-Lys-Pro-Ile-Glu-Ser-Trp-Leu-Thr-Phe Asn_Glu-Thr-Ile-Gly-Gly-Val-Lys-Asn-Asn-Ala-Gly-Leu-Val-Ile-Gly-Ile-Glu-Ala-Asp-Pro-Asp-Arg-Pro-Asp-Trp-His-Asp-Trp-Tyr-Ala-Arg-Arg-lle-Gln-Phe-Cys-Gln-Trp-Ala-Ile-Gln-Ser-Lys-Arg-Gly-His-Pro-Ala-Leu-Arg-Glu-Leu-Ile-Val-Arg-Val-Val-Ser-Thr-Thr-Leu-Arg-Lys-Glu-Lys-Ser-Gly-Tyr-Leu-Asn-Net-Val-Glu-Gly-Lys-Asp-Arg-Gly-Ser-Asp-Val-Met-Asp-Trp-Thr-Gly-Pro-Gly-Ile-Phe-Thr-Asp-Thr-Leu-Phe-Asp-Tyr-Met-Thr-Asn-Val-Asp-Thr-Thr-Gly-His-Ser-Gly-Gln-Gly-lle-Gly-Ala-Gly-Ser-Ala-Tyr-Tyr-Asn-Ala-Leu-Ser-Leu-Glu-Glu-Arg-Asp-Ala-Leu-Ser-Ala-Arg-Pro-Asp-Gly-Glu-Met-Leu-Lys-Glu-Lys-Yal-Pro-Gly-Lys-Tyr-Ala-Gln-Gln-Val-Val-Leu-Trp-Glu-Gln-Phe-Thr-Asn-Leu-Arg-Ser-Pro-Lys-Leu-Ile-Asp-Asp-Ile-Leu-Ile-Leu-Pro-Ile-Thr-Ser-Phe-Ser-Pro-Gly-Ile-Gly-His-Ser-Gly-Ala-Gly-Asp-Leu-Asp-His-His-Leu-Ala-Tyr-Hle-Arg-His-Thr-Phe-式口 Glu-Gly-Ser-Trp-Lys-Asp

【0017】なお、かかるアミノ酸配列は、上述の特性 を変更しない範囲で、一部が修飾(例えば、アミノ酸残 基またはペプチド鎖の置換、欠失、挿入または付加等) されていてもよい。

【0018】本発明のタンパクは、その一次構造として 例示される式II記載のアミノ酸配列が、パン酵母に由来 する α -1,6結合マンノース伸長の鍵酵素、 α -1,6-manno syltransferaseのアミノ酸配列と高い相同性(約40 %)を有し、また後述するようにそのDNAもパン酵母 50 ノ酸配列に基づいてポリペプチド合成したり、また本発

に由来する該酵素をコードするOCH1遺伝子と高い相 同性(約55%)を有すること等から、ピキア属酵母に 由来する α-1,6結合マンノース伸長の鍵酵素である可能 性が髙い。

【0019】本発明のタンパクは、ピキア属酵母を常法 に従って、好ましくは該酵母の増殖に適した条件下で培 養し、培養菌体から常法により抽出、精製することによ り製造することができる。また、本発明で例示するアミ

明で例示する塩基配列に基づいて慣用の組換えDNA技術によっても製造することができる。なお、以下説明を簡便にするため、本発明のタンパクを糖鎖伸長タンパクともいう。

11

【0020】(2)糖鎖伸長タンパクをコードする塩基 配列を有するDNA

本発明のDNAは、前述の本発明のビキア属酵母に由来 する糖鎖伸長タンパクをコードする塩基配列を有するこ* *とを特徴とするものである。かかる塩基配列は、本発明の糖鎖伸長タンパクをコードし得る塩基配列であれば特に制限されないが、好適には式 I で示されるアミノ酸配列をコードする塩基配列、より好ましくは実質的に下記式III で示される塩基配列が例示される。

[0021]

【化6】

ATGGCGAAGG CAGATGGCAG TTTGCTCTAC TATAATCCTC ACAATCCACC CAGAAGGTAT TACTTCTACA TGGCTATATT CGCCGTTTCT GTCATTTGCG TTTTGTACGG ACCCTCACAA CAATTATCAT CTCCAAAAAT AGACTATGAT CCATTGACGC TCCGATCACT TGATTTGAAG ACTTTGGAAG CTCCTTCACA GTTGAGTCCA GGCACCGTAG AAGATAATCT TCGAAGACAA TTGGAGTTTC ATTTTCCTTA CCGCAGTTAC GAACCTTTTC CCCAACATAT TTGGCAAACG TGGAAAGTTT CTCCCTCTGA TAGTTCCTTT CCGAAAAACT TCAAAGACTT AGGTGAAAGT TGGCTGCAAA GGTCCCCAAA TTATGATCAT TTTGTGATAC CCGATGATGC AGCATGGGAA CTTATTCACC ATGAATACGA ACGTGTACCA GAAGTCTTGG AAGCTTTCCA CCTGCTACCA GAGCCCATTC TAAAGGCCGA TTTTTTCAGG TATTTGATTC TTTTTGCCCG TGGAGGACTG TATGCTGACA TGGACACTAT GTTATTAAAA CCAATAGAAT CGTGGCTGAC TTTCAATGAA ACTATTGGTG GAGTAAAAAA CAATGCTGGG TTGGTCATTG GTATTGAGGC TGATCCTGAT AGACCTGATT GGCACGACTG GTATGCTAGA AGGATACAAT TTTGCCAATG GGCAATTCAG TCCAAACGAG GACACCCAGC ACTGCGTGAA CTGATTGTAA GAGTTGTCAG CACGACTTTA CGGAAAGAGA AAAGEGGTTA CTTGAACATG GTGGAAGGAA AGGATCGTGG AAGTGATGTG ATGGACTGGA CGGGTCCAGG AATATTTACA GACACTCTAT TTGATTATAT GACTAATGTC AATACAACAG GCCACTCAGG CCAAGGAATT GGAGCTGGCT CAGCGTATTA CAATGCCTTA TCGTTGGAAG AACGTGATGC CCTCTCTGCC CGCCCGAACG GAGAGATGTT AAAAGAGAAA GTCCCAGGTA AATATGCACA GCAGGTTGTT TTATGGGAAC AATTTACCAA CCTGCGCTCC CCCAAATTAA TCGACGATAT TCTTATTCTT CCGATCACCA GCTTCAGTCC AGGGATTGGC CACAGTGGAG CTGGAGATTT GAACCATCAC CTTGCATATA TTAGGCATAC ATTTGAAGGA |式田| AGTTGGAAGG AC

【0022】当該DNAは、従来公知の手法により製造することができる。例えば、本発明で例示する塩基配列をもとにDNA合成機を用いてその一部または全てのDNAを合成したり、ビキア属酵母(例えばP.pastoris)の染色体DNAを用いてPCR法で増幅させることにより製造することも可能である。

【0023】本発明のDNAは、ビキア属酵母によって -1,6結合マンノースを転移する働きを有し、動物細産生される、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクの遺 50 胞由来の糖蛋白質に比べて過剰にマンノースを付加させ

伝子として、本発明により初めて提供されるものである。従って、本発明のDNAはピキア属酵母を宿主とする糖蛋白質発現系における糖蛋白質の糖鎖の構造・機能等の機序を解明する上で極めて有用である。

【0024】本発明の糖鎖伸長タンパクは、ビキア属酵母を宿主として産生される蛋白質のコア糖鎖にさらにα-1,6結合マンノースを転移する働きを有し、動物細助中来の糖蛋白質に比べて過剰にフンノースを付加させ

てしまう。従って、本発明による糖鎖伸長タンパクの遺 伝子の解明は、ビキア属酵母を宿主として、医薬上有用 な生理活性蛋白質と同一もしくは類似の糖鎖構造を有す る糖蛋白質を発現・産生させるために、遺伝子レベルで ピキア属酵母が本来有する糖鎖伸長能を減弱または除去 する方法の提供にもつながる。すなわち、本発明の糖鎖 伸長タンパクが本来的に有する糖鎖伸長活性の減弱また は除去は、本発明の糖鎖伸長タンパクをコードする塩基 配列を有するDNA(以下、糖鎖伸長DNA、もしくは 後述の修飾糖鎖伸長DNAと区別するため天然型糖鎖伸 10 長DNAともいう)を、該DNAが本来産生する機能産 物の産生を少なくとも抑制するように修飾することによ って達成することができる。

【0025】(3) 天然型糖鎖伸長DNAが修飾されて なるDNA

本発明は、糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクをコー ドするDNA (天然型糖鎖伸長DNA)の修飾物、すな わちビキア属酵母に由来する、糖蛋白質の糖鎖伸長に携 わるタンパクをコードするDNAの塩基配列の一部が、 該DNAの機能産物の産生を少なくとも抑制されるよう 20 に修飾されてなるDNAに関する。

【0026】ここで「DNAの機能産物」とは、ピキア 属酵母に由来する天然型糖鎖伸長DNAによって産生さ れるタンバク、すなわち本発明の糖蛋白質の糖鎖伸長に 携わるタンパクをいうが、前述する当該タンパクと同一 の機能を有している限り、ことでいう機能産物に包含さ れる。ととで「機能」とは、本発明の糖鎖伸長タンパク が有する糖鎖合成・伸長に関する機能(活性)、具体的 には、「少なくともコア糖鎖にα-1,6結合マンノー スを転移する」活性(本明細書において、「糖鎖伸長活 30 性」という。)を意味する。また「機能産物の産生が少 なくとも抑制」とは、発現せず本発明の天然型糖鎖伸長 DNAがコードするタンパクを全く産生しない場合のみ ならず、発現しても得られる産物が本発明の天然型糖鎖 伸長DNAの機能産物と同一でなくその機能が減弱され る場合(即ち、産物が、天然型糖鎖伸長DNAの機能産 物が有する糖鎖伸長活性を全く有しない場合および天然 型糖鎖伸長DNAの機能産物が有する糖鎖伸長活性に比 して低い活性を有する場合)をも含めて意味するもので ある。

【0027】従って、DNAの修飾の態様は、遺伝子の 発現を不能ならしめるもの、または修飾された糖鎖伸長 DNAの発現・生成物が、天然型糖鎖伸長DNAの生成 物が本来有する糖鎖伸長活性を全く有しないか、有して いても天然型糖鎖伸長DNAの生成物の糖鎖伸長活性に 比して減弱せしめてなるようなものであれば、特に制限 されない。具体的には、天然型糖鎖伸長DNAの塩基配 列中の少なくとも一つのヌクレオチドが欠失されている かもしくは配列中に少なくとも一つのヌクレオチドが挿 入される態様の修飾が例示される。さらに、天然型糖鎖 50 り導入することにより実施される。形質導入したDNA

伸長DNAの塩基配列中の少なくとも一つのヌクレオチ ドが置換されることも修飾の態様に含まれる。かかる修 飾により、読み枠がずれ、あるいは塩基配列が改変され るため、発現されないか、発現されても得られる生成物 の機能が、天然型DNA由来の生成物の機能と異なるも

【0028】好適な修飾方法としては、天然型糖鎖伸長 DNAのコード領域内に形質転換のマーカー遺伝子を挿 入する方法が挙げられる。これによると、天然型糖鎖伸 長DNAを破壊することができるとともに、導入された 形質転換のマーカー遺伝子を指標として、該修飾型糖鎖 伸長DNAを有する変異体を容易にスクリーニングする ことができるという利点がある。また、形質転換マーカ ー遺伝子に加えて、産生しようとする糖蛋白質の遺伝子 を挿入することもできる。これによると、該糖鎖伸長D NAの修飾と産生しようとする糖蛋白質の発現が同時に 一度の操作で行うことができる。

【0029】用いられる形質転換マーカー遺伝子として は、P.pastorisまたはパン酵母のHIS4遺伝子、AR G4遺伝子、URA3遺伝子、SUC2遺伝子、G41 8耐性遺伝子等が例示される。好ましくは、HIS4遺 伝子である。また、糖蛋白質の遺伝子としては、製造し ようとする所望の糖蛋白質のDNAであれば特に制限さ れないが、具体的には可溶性高親和性 I g E 受容体α鎖 (sFc ε R I α、特開平6-169776号公報)、 インターフェロンα(特開昭61-185189号公 報)、ウロキナーゼ(特開昭60-180591号公 報)、キマーゼ (Caughey,G.H., et al., J.Biol.Chem. 266, 12956(1991) 〕、尿性トリプシンインヒビター [Kaumeyer, J.F., et al., Nucleic Acids Res. 14,78 39(1986)]、IGF結合蛋白質(IGF1BP3、特 表平3-505397号公報)などが例示される。 【0030】(4)修飾ピキア属酵母株 本発明の修飾ビキア属酵母株は、前述の修飾糖鎖伸長D NAを有することに基づいて、天然型ピキア属酵母株に 比して糖鎖伸長能が抑制されてなるピキア属酵母株であ る。すなわち、天然型糖鎖伸長DNAの代わりに上述の 修飾型糖鎖伸長DNAを有するビキア属酵母であり、天

然型糖鎖伸長DNAの機能産物の活性が減弱されるか、 または活性が発現されない。 【0031】とのような修飾ビキア属酵母株は、種々の

方法により調製することができる。例えば、天然型ピキ ア属酵母中の天然型糖鎖伸長DNAの修飾、または天然 型ピキア属酵母株に無作為的な変異を起こさせ、天然型 ピキア属酵母株に比して糖鎖伸長活性が抑制されてなる 突然変異体を選択する方法が挙げられる。天然型糖鎖伸 長DNAの修飾により、修飾ピキア属酵母株を作成する 方法は、具体的には天然型糖鎖伸長DNAの特定座位に おいて形質導入するDNAを部位特異的組み込み法によ は、宿主の内在性の天然型DNAに置き換わることにより組み込まれる。酵母宿主の標的座位内への形質導入DNAの導入に都合のよい方法は、標的遺伝子DNA断片の内部を欠落、あるいは選択マーカー遺伝子DNA断片を揮遺伝子発現DNA断片を挿入した直鎖状DNA断片を作製することである。これにより形質転換によって、その発現生成物が糖鎖伸長活性に影響を与えるDNAの特定部位での相同的組換えを起こすように方向付けられる。

15

【0032】好ましくは、本発明の修飾糖鎖伸長DNA 10を用いて天然型ビキア属酵母を形質転換する方法である。天然型ビキア属酵母を形質転換する方法ならびに当該酵母細胞の培養方法は、当該分野で採用される通常の方法を用いることができる。例えば、形質転換方法としては、スフェロブラスト方法〔Creggh et al., Mol.Cel 1.Biol.,5,3376 (1985)、米国特許第4,879,231 号〕、塩化リチウム法〔Ito et al., Agric.Biol.Chem.,48,34 1 (1984)、欧州特許出願第312,934 号、米国特許第4,92 9,535 号〕等が用いられる。

【0033】形質転換に用いられる天然型ビキア属酵母 20 由来の宿主細胞は、特に制限されないが、好ましくは唯一の炭素源およびエネルギー源としてメタノールを効率よく利用できるメタノール資化性酵母(methylotrophic) 酵母である。適切なメタノール資化性酵母としては、具体的には栄養要求性P.pastorisGTS115株(NRRL Y-15851)、P.pastorisGS190株(NRRL Y-18014)、P.pastorisPPF1株(NRRL Y-18017)、野生型P.pastoris株(NRRL Y-11430)、NRRL Y-11431)等が例示される。 30

【0034】また、さらに好ましくは、少なくとも一つの独立栄養性マーカー遺伝子が欠失した株であり、例えばHIS4欠失P.pastorisGS115株(ATCC20864)、ARG4欠失P.pastorisGS190株,HIS4/URA3欠失P.pastorisGS4-2株,HIS4/URA4欠失P.pastorisPPF1株(NRRL Y-18017:米国特許第4.812.405号参照)等が挙げられる。このように宿主細胞が少なくとも一つの独立栄養性マーカー遺伝子が欠失した株である場合は、形質導入するDNAとして、宿主細胞に欠失している独立栄養性マーカー遺伝子を有するものを用いることが好ましい。かかる方法によると、形質導入するDNAが取り込まれて糖鎖伸長DNAが修飾された形質転換体(修飾ビキア属酵母株)を迅速かつ簡便に同定、選択することができる点で有用である。

【0035】当該修飾ピキア属酵母株は、さらに天然培 地〔例えば、YPD培地(1%イーストエキストラク ト、2%ペプトン、2%グルコース)、YPM培地(1 %イーストエキストラクト、2%ペプトン、2%メタノ ール)等〕などの栄養条件下で天然型ピキア属酵母株と 50 伝子のためのプロモーターなどが挙げられる。好ましく

同等の増殖能力を保持しているという特徴を有する。このことは、糖鎖伸長DNAの修飾の有無は、栄養条件下ではビキア属酵母の生育に影響を与えないことを意味する。従って、本発明の修飾ビキア属酵母株は、医薬上有用な糖蛋白質産生のための優れた宿主となる。すなわち、当該酵母は天然型ビキア属酵母株に比して宿主細胞に由来する糖鎖伸長能が減弱もしくは消失しているため、哺乳動物細胞、なかんずくはヒトに由来する細胞が産生する糖蛋白質と同一または類似の糖鎖構造を有する糖蛋白質を産生することができる。

【0036】上述の哺乳動物細胞、なかんずくはヒトに由来する細胞が産生する糖蛋白質と同一または類似の糖鎖構造を有する糖蛋白質としては、蛋白質分子上に糖鎖構造を有する糖蛋白質であれば特に制限されないが、好ましくは医薬上有用な生理活性蛋白質、具体的には、可溶性高親和性 1g E 受容体 α 鎖(s F c ϵ R 1α)、表皮増殖因子(E G F)、成長ホルモン放出因子(G R F)、1 G F 1 結合蛋白質3(1 G F 1 B P 3)、ブロウロキナーゼ・アネキシン 1 W 融合蛋白質、キマーゼ、尿性トリプシンインヒビターなどが例示される。

【0037】糖蛋白質産生のために有用な発現系は、種々の方法により作製することができる。例えば、上述した修飾ピキア属酵母株に糖蛋白質をコードするDNAを導入する方法、天然型糖鎖伸長DNAの塩基配列に形質転換マーカー遺伝子とともに糖蛋白質をコードするDNAを挿入したDNAを用いて天然型ピキア属酵母を形質転換する方法、糖蛋白質をコードするDNAを有する組換えピキア属酵母株が有する天然型糖鎖伸長DNAを後発的に、本発明の修飾糖鎖伸長DNAの態様に変異せしめる方法、または、天然型ピキア属酵母株を上記の修飾糖鎖伸長DNAおよび糖蛋白質をコードするDNAで同時に形質転換する方法等が挙げられる。

【0038】組換え糖蛋白質発現系のビキア属酵母は、転写の読み枠の方向に、少なくとも、①プロモーター領域、②実質的に所望の糖蛋白質をコードするDNA及び③転写ターミネーター領域を有するものである。これらのDNAは、所望の糖蛋白質をコードするDNAがRNAに転写されるように、お互いに機能するように関連して配列される。

【0039】プロモーターとしては、P.pastorisのAOX1プロモーター(プライマリーアルコールオキシダーゼ遺伝子のためのプロモーター)、P.pastorisのAOX2プロモーター(セカンダリー アルコールオキシダーゼ遺伝子のためのプロモーター)、P.pastorisのDASプロモーター(ジヒドロキシアセトン シンターゼ遺伝子のためのプロモーター)、P.pastorisのP40プロモーター(P40遺伝子のためのプロモーター)、P.pastorisのアルデヒド デヒドロゲナーゼ遺伝子のためのプロモーターまたはP.pastorisの葉酸デヒドロゲナーゼ遺伝子のためのプロモーターまたはP.pastorisの葉酸デヒドロゲナーゼ遺伝子のためのプロモーターまたはP.pastorisの葉酸デヒドロゲナーゼ遺伝子のためのプロエーターなどが挙げられる。好きしく

は、P.pastorisのAOX1プロモーター(Ellis et a l., Mol.Cell.Biol.,5,111(1985)、米国特許第4,855,23 1 号など)であり、より好ましくは、発現効率が向上するように修飾された変異型AOX2プロモーター(Ohi, H et al., Mol.Cen.Genet., 243, 489-499, 1994年、特開平4-299984号公報)である。

【0040】なお、実質的に所望の糖蛋白質をコードするDNAの前に分泌シグナル配列をコードするDNAを有していてよい。かかるDNAを有する組換え糖蛋白質発現系によれば、糖蛋白質が宿主細胞外に分泌産生され 10 るため、所望の糖蛋白質を容易に単離精製することができる。分泌シグナル配列をコードしているDNAとしては、糖蛋白質に関連した天然の分泌シグナル配列をコードするDNA、パン酵母αー接合因子(αMF)リーダー配列をコードしているDNA(プロセッシング部位をコードしているDNA配列を含む、Lys-Arg)、ウシリゾチームCシグナル配列のようなメタノール資化性酵母細胞で機能するシグナル配列をコードするDNA等が挙げられる。

【0041】本発明で用いられる転写ターミネーターは、プロモーターからの転写に対して転写終結信号を提供するサブセグメントを有するものであればよく、プロモーター源の遺伝子と同じもしくは異なるものであってもよく、また糖蛋白質をコードする遺伝子から取得されるものであってもよい。

【0042】本発明の発現系は、上記のDNA配列に加えてさらに選択マーカー遺伝子を含んでいてもよい。用いられる選択マーカー遺伝子としては、HIS4,ARG4,URA3,パン酵母SUC2,G418耐性遺伝子等が挙げられる。

【0043】所望の表現型に形質転換された修飾ビキア 属酵母株は、当該分野で通常用いられる方法で培養する ことにより、糖蛋白質を産生することができる。用いられる培地には特に制限はなく、通常の天然培地(YPD 培地、YPM培地)等が挙げられる。培養温度は、ビキ ア属酵母宿主細胞の増殖および所望の糖蛋白質の産生に適した温度であることが好ましく、約20~30℃、好ましくは約23~25℃である。培地のpHも、宿主細胞の増殖および所望の糖蛋白質の産生に適したpHを適宜採用することができる。さらに、必要により通気や攪料を加えることができる。培養後、培養上清を回収し、当該上清から自体公知の方法、例えば分画法、イオン交換、ゲル濾過、疎水相互作用クロマトグラフィーまたはアフィニティカラムクロマトグラフィー等により所望の異種蛋白質を精製取得することできる。

[0044]

【発明の効果】本発明は、ビキア属酵母に由来する糖蛋白質の糖鎖伸長に携わるタンパクおよびその遺伝子を初めて提供するものである。当該糖鎖伸長に携わるタンパクおよびその遺伝子の提供は、ビキア属酵母を宿主とす 50

18

る糖蛋白質の糖鎖の結合・伸長の機序を解明するための基礎となり得る点で有用である。また当該遺伝子の解明は、ビキア属酵母を宿主として、医薬上有用な生理活性蛋白質と同一もしくは類似の糖蛋白質を発現・産生させるために、遺伝子レベルでビキア属酵母が本来有する糖鎖伸長能を改変する方法の提供にもつながる。また、本発明の修飾ビキア酵母株は、天然型ビキア酵母株に比して糖鎖伸長能が減弱もしくは消失してなるものである。よって、本発明の修飾ビキア酵母株を宿主とする発現系には、酵母と哺乳類細胞とで共通するERコア糖鎖と同一もしくは類似の糖鎖構造を有する医薬上有用な糖蛋白質を調製することができる。従って、本発明の修飾ビキア属酵母株は、糖蛋白質産生用の宿主として有用である。

[0045]

【実施例】以下、実施例および参考例に基づいて本発明をより詳細に説明する。しかし、本発明はこれによってなんら限定されるものではない。本発明の実施例で用いるプラスミド、制限酵素等の酵素、T4DNAリガーゼ及び他の物質は市販のものであり、常法に従って使用することできる。DNAのクローニング、塩基配列の決定、宿主細胞の形質転換、形質転換細胞の培養、得られる培養物からの酵素の採取、精製等に用いられた操作についても当業者によく知られているものであるか、文献により知ることのできるものである。

【0046】実施例1 ビキア属酵母由来の糖鎖伸長タンパクの遺伝子の取得

パン酵母(Saccharomyces cerevisiae)由来糖鎖伸長遺 30 伝子OCH1をPCR法で増幅してプローブとなし、ビ キア属酵母の染色体遺伝子をサザン解析して、ビキア属 酵母由来の糖鎖伸長に関わるタンパクをコードするDN Aを探索した。

【0047】(1) PCR法によるパン酵母のOCH1 遺伝子の増幅、取得

パン酵母由来糖鎖伸長遺伝子OCH1をクローニングするため、文献 [The EMBO Journal vol.11 no.7 p2511-2519 (1992): p2513, Fig.2] に開示のDNA配列を基に、その蛋白翻訳領域の両末端DNAに相補的な配列にHindIII認識部位を付与したN末端プライマー: 5'-CGAAGCTTATGTCTAGGAAGTTGTCCCACCTGCA、及びC末側プライマー: 5'-CGAAGCTTATTTATGACCTGCATTTTTTATCAG-3'(PCR増幅用プライマー)をDNA合成装置(ABI社製、モデル392DNA/RNAシンセサイザー)を用いて化学合成した。当該プライマーを用いて、常法(Sherman, F., Fink,G.R. and Hicks, J.B. (1986) Laboratory course manual for methods in yeast genetics, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, New York)に従って調

(11)

製した S.cerevisiae AH22株 (a, len2, his4, can1) (Hinnen, A. et al(1978) Proc. Natl.Sci USA 75, p. 1929)由来染色体DNAを鋳型として、PCR反応(94℃で1分間、50℃で2分間、72℃で2分間/25サイクル)〔DNA Thermal Cycler Model PJ2000、Perkin-Elmer社〕を行った。増幅されたDNA断片についてアガロースゲル電気泳動した結果、ゲル上で明瞭な単一バンドが観察された。また、増幅されたDNA断片は設定したプライマーから予想される大きさ(1458 bp)を示した。

19

【0048】(2) バン酵母由来OCH1遺伝子のサブ クローニング

(1)で得られたPCR増幅断片をHindIIIで消化後、pUCl9のHindIII部位にサブクローニングした。作製されたプラスミド(pKM049、図3)を数種類の制限酵素(BamHI, EcoRI, KpnI)で消化し、その切断パターンを発表されているOCH1遺伝子の切断部位〔EMBOJ. 11,7 p2511-2519 (1992): p2512, Fig.1及び p2513, Fig.2〕と比較したところ、完全に一致していた。

【0049】(3) OCH 1遺伝子をプローブとするビキア属酵母の染色体遺伝子のサザンハイブリダイゼーション

ピキア属酵母(Pichia pastoris GTS115株)をY PD培地 (1% Yeast extract, 2% Peptone, 2% Glucos e) で、30℃、3日間培養し、Sherman らの方法 (She rman, F., Fink, G.R. and Hicks, J.B. (1986) Laborat ory course manual for methods in yeast genetics, C old Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, New York)に従って染色体DNAを調製した。得られた 染色体DNAを様々な態様の制限酵素処理を行った後ア ガロースゲル電気泳動し、DNA断片をナイロンメンブ レン (Hybond-N、アマシャム社製) にトランスファーし た。(1)で得られたパン酵母由来OCH1遺伝子Hi ndIII 断片を「DIG-ELISA標識キット」(ベ ーリンガーマンハイム社製)を用いて標識してプローブ とし、常法によりサザンハイブリダイゼーションを行い (Sambrook, J., Fritsh, e.f. and Maniatis, T. (198 9) Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spr ing Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, New Yor 40 k) 、パン酵母由来OCH1遺伝子と相同性のある遺伝 子が存在するかどうかの検討を行った。

【0050】パン酵母由来OCH1遺伝子とビキア属酵母の染色体DNAとの相同性については不明であるため、ハイブリダイゼーションの温度(65℃,55℃,45℃)及び洗浄条件(塩濃度:0.2~0.5×SSC、温度:室温~42℃)について様々検討した。その結果、ハイブリダイゼーションを55℃で一夜行い、2×SSC,室温,30分,2回洗浄後、さらに0.5×SSC,42℃,30分,2回洗浄した場合に、EcoRI

消化物に対し約5kb の明瞭なバンドが観察された。ハイブリダイゼーションの温度及び洗浄条件を上記の如く緩やかにすることにより、パン酵母由来の〇〇H1遺伝子と相同性のある遺伝子がビキア属酵母の染色体上に存在することが示唆された。

【0051】(4) λ gt10ライブラリーの作製(3)の結果に基づいて、ビキア属酵母の染色体DNAのEcoRI断片(約5kb)のクローニングを行った。まず、約150μgのP.pastorisGTS115株由来染色体DNA(NRRL寄託番号Y-15851)を200酵素単位のEcoRIで一夜消化した後、0.8%のアガロースゲル電気泳動により約4.5~6kbのDNAを分離回収した。回収したDNAの一部を1μgの λ gt10arm(「lambdagt10 vectordigested with EcoRI and dephosphorylated」、ストラタジーン社製)とリゲーションし、GigapackII Gold Packaging Extract(ストラタジーン社製)を用いてパッケジングを行った。その結果、スクリーニングに必要な数のブラークが得られた。

【0052】(5) ブラークハイブリダイゼーション (4) で作製した組換λファージライブラリーを80mm径 の1プレートあたり200~300 ブラークになるようにタイトレーションを行い、ナイロンメンブレンフィルター (Hybond-N、アマシャム社製) にトランスファーした。 これらのフィルターを10枚作製し(全スクリーニング数:約3000プラーク)、前記のバン酵母由来OCH1遺伝子断片をプローブにしてハイブリダイゼーションを行った。その結果、鮮明な14個のポジティブブラークが検出された。

o 【0053】(6) λ DNAの精製

(5)で検出されたポジティブプラークのうち、任意に 10プラークを選び、single plaque isolation の後、Sephaglas The PhagePrep Kit (ファルマシア社製)を用いてλDNAを抽出、精製した。精製した各DNAを数種の制限酵素(EcoRI、BglII、HindIII、XhoI)の消化パターンをアガロースゲル電気泳動で比較したところ、10クローン中8クローンまでが同一の挿入DNA(約5kb)を有していることが分かった。

【0054】(7)サブクローニング そのうちの1クローンについて、挿入されたEcoRI 断片をpUC19のEcoRI部位にサブクローニング して、pKM50(図4)を作製した。 【0055】(8)pKM50に挿入されたDNA断片 の塩基配列およびアミノ酸配列の決定 pKM50に挿入されているピキア属酵母由来のEcoRI断片の塩基配列を決定した。pKM50を用いてクローニングした染色体DNA断片の制限酵素地図を作製

し、さらにいくつかの制限酵素を用いてより詳細にサザ 50 ーン解析した結果、約2.5kb のBglIII断片中にパン酵 母OCH1遺伝子との相同領域が存在することが示され た。そこで、この約2.5kbのBglII断片のDNA 塩基配列を決定した。具体的には、挿入断片を数種の制 限酵素を用いて部分断片にしてpUC19にサブクロー ニングし、それらのDNA塩基配列をM13~40プラ イマーおよび Reverse primer(ファルマシアLKBバイ テクノロジー)を用いて、DNAシークエンサー(A. L. F. DNAシークエンサー、ファルマシアLKBバ イテクノロジー)により決定した。

【0056】pKM50に挿入されたパン酵母OCH1 10 遺伝子と相同性を示す領域を含む遺伝子断片〔BglΙΙ ~Sal [断片(約3.0kb)]の塩基配列を決定し たところ、404アミノ酸からなる Open Reading Fram e (ORF) (図4、斜線領域)が存在していた。BglII ~Sal [部位までの塩基配列 (2858bp) 及びOp en Reading Frame 領域をアミノ酸に翻訳した配列を配 列表配列番号1に示す。なお、かかる領域にはアスバラ ギン結合型糖鎖付加が生じる可能性部位(Asn-Xa a-Ser/Thr)が2ヶ所存在していた。

【0057】次いで、ビキア属酵母由来の上記〇RF領 20 域のアミノ酸配列とバン酵母由来OCH1遺伝子由来の タンパクのアミノ酸配列とを比較した。その結果、上記 で決定したビキア属酵母由来のEcoRI断片(約5k b) によってコードされるアミノ酸配列はパン酵母由来 OCH1遺伝子によってコードされるアミノ酸配列と約 40%の相同性を有していた(図5)。また、該アミノ 酸配列をコードする DNA レベルでの相同性は、約55 %であった。図5中□で囲んで示したアスパラギン結合 型糖鎖付加部位については、1ヶ所のみ相同的な領域で 一致が見られた(本発明のビキア属酵母由来の糖鎖伸長 30 タンパクのAsn199 及び S.cerevisiae OCH1蛋白 のAsn²⁰³)。アミノ酸配列から予想される分子量 は、 S.cerevisiae OCH1蛋白が55kDaであるの に対し、ビキア属酵母由来の糖鎖伸長タンパクは46k Daであった。

【0058】次に、両タンパクの Hydrophobicity を比 較した。その結果、図6に示すように両者は非常によく 似たバターンを示した。このことから、ピキア属酵母か ら得られたEcoRI断片は、ビキア属酵母由来のOC H1遺伝子であることが示唆された。また、パン酵母〇 40 CH1蛋白は、N末端付近に膜貫通領域(membrane spa nning domain) と思われる疎水性領域が存在しているが (Thr¹⁵~Phe³⁰)、ビキア属酵母由来の糖鎖伸長 タンパクではさらに長い疎水性領域が存在していた。

糖鎖伸長DNA破壊株の作製 【0059】実施例2 (1) ピキア属酵母由来の糖鎖伸長DNAの Genomic S

実施例1でクローニングしたビキア属酵母由来の糖鎖伸 長DNAを破壊した菌株を作製する目的で、まず該DN

Genomic Southern Hybridization を行った。宿主とし て用いたP.pastorisGTS115株の染色体をBglI I, EcoRI, SphI, XbaIの各制限酵素で切 断、アガロースゲル電気泳動後、ナイロンメンブランに ブロットした。次にビキア属酵母由来の糖鎖伸長DNA の蛋白翻訳領域をコードするDNA配列を含むDNA断 片(図4,pK50のHnidIII -HincII断片約 900bp, 塩基配列表配列番号1記載の塩基番号1488 ~塩基番号2385の領域)をプローブとして、ハイブリダ イゼーションを行った。結果を図7に示す。これから分 かるように、ビキア属酵母由来の糖鎖伸長DNAプロー ブはいずれの制限酵素を用いた場合でも単一のバンドに しかハイブリダイズしなかった。以上の結果から、ビキ ア属酵母由来の糖鎖伸長DNAは単一遺伝子であること がわかった。

【0060】(2) HIS4を選択マーカーとしたピキ ア属酵母由来の糖鎖伸長DNA破壊株の作製

ビキア属酵母由来の糖鎖伸長DNAとその周辺の染色体 断片を含むプラスミドpKM50(図4参照)のAsu I I およびBa I I 部位を消化して平滑末端にし、その 間にHIS4遺伝子および可溶性高親和性IgE受容体 α 鎖遺伝子(s F c ϵ R I α) 発現ユニットを挿入し て、プラスミドpKM74(図8)を作成した。可溶性 高親和性IgE受容体α鎖遺伝子(sFcεRIα)発 現ユニットは、S.cerevisiae SUC2遺伝子のシグナ ル配列を s F c ε R I α遺伝子 (Nucleic Acids Resear ch, Volume 16 Number 8, 3584 (1988) 参照〕の成熟型 N末端に付加し、P.pastorisAOX2遺伝子のプロモー ター領域およびP.pastorisAOX1遺伝子ターミネータ 一領域を連結したDNA断片で、P.pastorisでヒト由来 高親和性「gE受容体の細胞外領域(172アミノ酸) を分泌発現することができるものである。

【0061】該pKM74をSph I及びPst Iで消 化し、P.pastorisGTS115株 (his4) (NRRL寄 託番号Y-15851)を形質転換したところ、45株 の形質転換体(HIS4)が取得できた。そこで、これ らの形質転換株のうちいくつかを選び、以下の解析を行

【0062】(3)GTS115/pKM74形質転換 株の解析

パン酵母OCH1遺伝子破壊株について、該株は髙温耐 性を失っており、37℃で成育できないことが報告され ている (Nakayama, K., et al. EMBO J. 11, 2511 (199 2) 〕。そこで、(2)で得られた形質転換体について 温度感受性を調べた。YPDプレートを用いて45株に ついて、25℃、30℃及び37℃での成育をそれぞれ 観察したところ、うち10株が37℃で成育できなかっ た。一方で、形質転換株のうち任意に10株を選び、Ge nomic Southern Hybridizationを行ったところ、このう Aが染色体上で単一遺伝子であることを確認するための 50 ちの2株 (KM74-2及びKM74-5株)の糖鎖伸

長DNAが破壊されていた。この2株はいずれも37℃ で成育ができず、温度感受性とSouthern Hybridization 解析は一致していることが示された。

23

【0063】さらに形質転換株 (KM74-2株) につ いて、より詳細なGenomic Southern解析を行った(図 9)。図9に示すKM45株は、pKM74のHIS4 遺伝子および可溶性高親和性 I g E 受容体 a 鎖遺伝子 (s F c ε R I α) 発現ユニット DNA 断片を、P.past orisGTS115his4株のhis4遺伝子座に組み込ませた 形質転換株で、 s F c ε R I α 鎖蛋白を分泌発現できる 10 ものである。GTS115株、OCH1遺伝子野生株K M45株、OCH1遺伝子破壊株KM74-2株につい て、染色体DNAをEcoRI及びBglIIで消化 後、糖鎖伸長DNAの上流域(図9中、プローブ1:図 4に示すpKM50 BglII-AsuII断片 125 6 b p, 塩基配列表配列番号1記載の塩基番号2~塩基 番号1258) 及び糖鎖伸長DNAの領域(図9中、プロー ブ2:図4に示すpKM50, HindIII-EcoT 14I 断片 468bp, 塩基配列表配列番号1記載の 塩基番号1488~塩基番号1948) をプローブとしてGenomi 20 配列の長さ:2858 c Southern解析を行い、KM74-2株の糖鎖伸長DN Aが、導入したpKM74遺伝子断片により破壊されて いることを確認した(図10、図11参照)。

【0064】(4)ピキア属酵母の糖鎖伸長DNA破壊 株の産生するSFC Ε RΙ α鎖蛋白の解析

ピキア属酵母糖鎖伸長DNA破壊株の糖鎖付加を調べる ため、糖鎖伸長DNA破壊株KM74-2およびKM7 4-5株と野生型株としてKM45株を3×YP+2% のメタノール (3% Yeast extract, 6% Bacto peptone, 2% Methanol) M培地で、25℃、4日間培養後、培養

上清よりIgEアフィニティーカラムにより、sFcε*

*R I α鎖蛋白を精製した。精製した各sFcεR I α鎖 蛋白およびPNGaseF (Genzyme 社製) でアスパラ ギン結合型糖鎖を除去したサンプルをSDS-ポリアク リルアミドゲル電気泳動で解析した(図12)。この結 果、糖鎖伸長DNAが破壊されていないKM45株では 高分子量のsFcεRIα鎖蛋白が観察される(図1 2、レーン1)のに対し、糖鎖伸長DNA破壊株である KM74-2及びKM74-5株由来のsFcεRlα 鎖蛋白では、糖鎖の伸長が抑制されたため、高分子量を 示す蛋白分子種が消失していた(図12、レーン2, 3)。さらに、これらの蛋白の糖をPNGaseF(Ge nzyme 社製)で除去したところ、同じ分子量を示すこと から(図12、レーン4,5,6)、この分子量分布の 差は、糖鎖に起因することが確認された。以上の結果か ら、P.pastoris糖鎖伸長DNA破壊株では糖鎖の伸長が

[0065]

【配列表】

配列番号:1

配列の型:核酸

鎖の数:2

トポロジー:直鎖状

配列の種類:genomic DNA

抑制されていることが示唆された。

生物名: P.pastoris

株名: GTS115 配列の特徴:

特徴を表す記号: CDS 30 存在位置:1027-2238

特徴を決定した方法:S,P

配列

AGATCTGCCT GACACCCTTA AAGAGCCCGC TAAAAGACCC GGAAAACCGA GAGAACTCTG CATTACCAGT CTGAAAAAGA ATCTTCACTC TGTCTAGTGG ACCAATTAAT GTCTTAGCGG 120 CACTTCCTGC TACTCCGCCA GCTACTCCTG AATAGATCAC ATACTGCAAA GACTGCTTGT 180 CGATGACCTT GGGGTTATTT AGCTTCAAGG GCAATTTTTG GGACATTTTG GACACAGGAG 240 ACTCAGAAAC AGACACAGAG CGTTCTGAGT CCTCGTGCTC CTGACGTAGG CCTAGAACAG 300 CAATTATTCG CITTATTTCT TTGTCCATTT CATACGCTTG GCGTAATAGA TAGATGACAG AGAAATAGAG AAGACCTAAT ATTTTTTGTT CATGGCAAAT CGCGGGTTCG CGGTCGGGTC 420 ACACACGGAG AAGTAATGAG AAGACCTGGT AATCTGGGGT AAAAGGGTTC AAAAGAAGGT 480 CCCCTCGTAG CGATCCAATA CAACGTTGTC TTCGAGTTTA CATTGACCAG ATGATTTGCC 540 TTTTTCTCTG TTCAATTCAC ATTTTTCACC GAGAATCCGA TTGACGGAGA AATCGCCGGGG 600 TGTCGCGTCG ATAGATGCCA GAAATGCTCG CAATCACCGC GAAAGAAAGA CTTTATGGAA TAGAACTACT GGGTGGTGTA AGGATTACAT AGCTAGTCCA ATGGAGTCCG TTGGAAAGGT 720 AAGAAGAAGC TAAAACCGGC TAAGTAACTA GGGAAGAATG ATCAGACTTT GATTTGATGA 780 CCTCTGAAAA TACTCTGCTG CTTTTTCAGT TCCTTTTTCC CTGCAACCTA TCATTTTCCT 840 TTTCATAAGC CTGCCTTTTC TGTTTTCACT TATATGAGTT CCGCCGAGAC TTCCCCAAAT 900 TCTCTCCTGG AACATTCTCT ATCCCTCTCC TTCCAAGTTG CCCCCCCTGG CACTGCCTAG TAATATTACC ACCCCACTTA TATTCAGTTC CACAATTTCC ACTGTTCGTA CCAAATATCA 1020 TCACCC ATG CCG AAG CCA GAT GCC ACT TTG CTC TAC TAT AAT CCT CAC AAT 1071

		Met	Ala	Lys .	Ala .	Asp (Gly :	Ser	Leu	Leu '	Tyr	Tyr .	Asn	Pro	His A	sn
		1				5					10					15
CCA	ccc	AGA	AGG	TAT	TAC	TTC	TAC	ATG	GCT	ATA	ПС	CCC	σπ	TCT	στc	1119
Pro	Pro	Arg	Arg	Tyr	Tyr	Phe	Tyr	Met	Ala	Пe	Phe	Ala	۷a٦	Ser	Val	
				20					25					30		
ATT	TCC	GTT	TTG	TAC	CGA	CCC	TCA	CAA	CAA	TTA	TCA	TCT	CCA	AAA	ATA	1167
Ile	Cys	Val	Leu	Tyr	Gly	Pro	Ser	Gln	Gln	Leu	Ser	Ser	Pro	Lys	Пe	
			35					40					45			
GAC	TAT	GAT	CCA	TTG	ACG	СТС	CGA	TCA	СТТ	GAT	TTG	AAG	ACT	TTG	G4A	1215
Asp	Tyr	Asp	Pro	Leu	Thr	Leu	Arq	Ser	Leu	Asp	Leu	Lys	Thr	Leu	Glu	
		50					55					60				
CCT	ССТ	TCA	CAG	TTG	AGT	CCA	GGC	ACC	GTA	GAA	GAT	AAT	СП	CGA	AGA	1263
Ala	Pro	Ser	Gln	Leu	Ser	Pro	Glv	Thr	Val	Glu	Asp	Asn	Leu	Arq	Ara	
	65					70	,				75					
CAA	TTG	GAG	ш	CAT	ш	CCT	TAC	ccc	AGT	TAC		ССТ	ш	ccc	CAA	1311
														Pro		
80					85		.,.	,		90					95	
	ATT	TGG	CAA	ACG		ААА	ள	TCT	כככ		CAT	ACT	TCC	Ш		1359
	_													Phe		1333
			•	100		-,5			105	DCI	, ор	50,	501	110		
AAA	AAC	TTC	AAA		ТΤА	ССТ	GAA	AGT		стс	CAA	ACC.	TCC	CCA	ΔΔΤ	1407
														Pro		1407
,	,		115	, ор		·.,	0,0	120		LCG	U	Al 9	125	110	7.511	
TAT	CAT	CAT		CTG	ΑΤΔ	ccc	GAT		GCA	CCA	TCC	GΔΔ		ATT	CAC	1455
_				_	_				_					Ile		1433
,,.		130		• • • •			135	, 06	,a	,a		140	LCU	110	1113	
CAT	GAA		GΔΔ	сст	CΤΔ	$CC\Delta$		стc	TTC	CΔΔ	сст		$C\Lambda C$	CTG	CTA	1503
					_		_							Leu		1303
5	145	',	0.0	/ W 94	vai	150	Jiu	vai	LCU	oiu	155	THE	1113	LCU	Leu	
CCA		ccc	ATT	CTA	AAG		GAT	тт	ттс	AC.C.		πс	ΔΤΤ	ст	ттт	1551
														Leu		1111
160	J.u	,,,			165	, u	, Ob	1110	1110	170	1 91	LCu	116	LCU	175	
	сст	CCA	GGA	стс		ССТ	GΔC	ΔΤζ	CΔC		ΔTC:	ΤΤΔ	ТΤΔ	AAA		1599
														Lys		1333
ma	7.0.94	J.,	U.,	180	' ' '	Alu	πэр	MCC	185	1111	MCC	LCU	LEU	190	110	
ΔΤΔ	GAA	TCG	TGG		Δ (T	тτс	ΔΔΤ	CΔΔ		ΔТТ	ССТ	CCA	CTA	AAA	۸۸۲	1647
														Lys		1647
1.0		20,	195	LCu	••••	1110	7311	200		110	Ciy	Ciy	205	Ly3	AGII	
AAT	GCT	CCC		стс	ΔΤΤ	сст	ΔΤΤ		αт	CAT	сст	CAT		сст	CAT	1695
														Pro		1033
	,a	210	LCU	vui	TIC	Ciy	215	uiu	лια	ър	110	220	Aig	FIU	rop.	
TCC	CAC		TCC	ТАТ	ССТ	۸۵۸		۸Τ۸	CAA	тт	TCC		TCC	GCA	ATT	1743
														Ala		1743
пр	225	Λ3þ	пр	ıyı	Ala	230	Aig	Tie	OIII	riie		GIII	пр	на	Tie	
CAC.		ΔΔΛ	CCA.	CCA	$C\Lambda C$		CC^	CTC	CCT	CA A	235 CTC	٨٣٣	CT^	AGA	ਹਾ	1791
														Arg		1/91
240	<i>⊃⊂</i> 1	Lyo	лι	JIY	245	, 10	AIA	Leu	лι	250	Leu	т 16	val	AI U		
	۸۲۲	۸۵۵	۸۲	TΤΛ		۸۸۸	CAC	A A A	۸۲۲		TAC	TTC	^^	ATG	255 CTC	1030
																1839
vai	761	1111	1111	260	лıy	LYS	JIU	LYS		ury	ı yı	reu	ASII	Met	val	
				200					265					270		

	2	7													28	
GAA	GGA	AAG	GAT	CGT	CGA	AGT	GAT	GTG	ATG	GAC	TCG	ACG	CCT	CCA	CGA	1887
Glu	Gly	Lys	Asp	Arg	Gly	Ser	Asp	Val	Met	Asp	Trp	Thr	Gly	Pro	GΊγ	
			275					280					285			
ATA	ПТ	ACA	GAC	ACT	CTA	Ш	CAT	TAT	ATG	ACT	AAT	GTC	AAT	ACA	ACA	1935
Ile	Phe	Thr	Asp	Thr	Leu	Phe	Asp	Tyr	Met	Thr	Asn	۷a٦	Asn	Thr	Thr	
		290					295					300				
CCC	CAC	TCA	CCC	CAA	CCA	ATT	CCA	CCT	CCC	TCA	CCC	TAT	TAC	AAT	CCC	1983
Gly	His	Ser	Gly	Gln	Gly	Ile	Gly	Ala	Gly	Ser	Ala	Tyr	Tyr	Asn	Ala	
	305					310					315					
TTA	TCG	TTG	GAA	GAA	CCT	CAT	CCC	CTC	TCT	ССС	CCC	CCG	AAC	GGA	GAG	2031
Leu	Ser	Leu	Glu	Glu	Arg	Asp	Ala	Leu	Ser	Ala	Arg	Pro	Asn	Gly	Glu	
320					325					330					335	
ATG	TTA	AAA	GAG	AAA	СТС	CCA	GσΤ	AAA	TAT	CCA	CAG	CAG	GTT	CTT	TTA	2079
Met	Leu	Lys	Glu	Lys	۷a٦	Pro	Gly	Lys	Tyr	Ala	Gln	Gln	۷a٦	۷a٦	Leu	
				340					345					350		
TGG	GAA	CAA	Ш	ACC	AAC	CTG	CGC	TCC	CCC	AAA	TTA	ATC	GAC	GAT	ATT	2127
Trp	Glu	Gln	Phe	Thr	Asn	Leu	Arg	Ser	Pro	Lys	Leu	Ile	Asp	Asp	Ile	
			355					360					365			
СП	ATT	СП	CCG	ATC	ACC	ACC	TTC	AGT	CCA	CCC	ATT	CCC	CAC	AGT	CCA	2175
Leu	Ile	Leu	Pro	Пe	Thr	Ser	Phe	Ser	Pro	Gly	Ile	Gly	His	Ser	Gly	
		370					375					380				
				AAC												2223
Ala		Asp	Leu	Asn	His		Leu	Ala	Tyr	Ile		His	Thr	Phe	Glu	
	385					390					395					
				GAC		AGA	VAGC:	rag A	A GTA/	WAT/	AG AT	ATA	CGA	J		2271
-	Ser	Trp	Lys	Asp	***											
400																
											. – .			-	GACTG	2331
															ACAGAT	2391
															CAACAG	2451
IAAL	LLA	₩ /	u_LA(AAL	∙A AL	.AL.	HAIL	!!(LAAL	AL L	AAI (. AIL A	VAAGAG	2511

ATGTCCGAAC ACAAACACCA AGAAGCAAAA ACTAACCCCA TATAAAAACA TCCTCGTAGA 2571 TAATGCTGGT AACCCCCTCT CCTTCCATAT TCTGGGCTAC TTCACGAAGT CTGACCGGTC 2631 TCACTTCATC AACATGATCC TCGAAATGGG TGGCAAGCAT CGTTCCAGAC CTGCCTCCTC 2691 TGGTAGATGG AGTGTTGTTT TTGACAGGGG ATTACAAGTC TATTGATGAA GATACCCTAA 2751 AGCAACTGGG GGACGTTCCA ATATACAGAG ACTCCTTCAT CTACCAGTGT TITTGTGCACA 2811

AGACATCTCT TCCCATTGAC ACTTTCCGAA TTGACAAGAA CGTCGAC

【図面の簡単な説明】

【図1】エリスロポエチンにおけるAsn結合型糖鎖の ース、G1cNAcはN-アセチルグルコサミンおよび Fucはフコースを意味する。

【図2】バン酵母における糖蛋白質の糖鎖構造モデルを 示す図である。図中、Mはマンノース、2は α - 1 , 2結合、3は $\alpha-1$, 3結合、6は $\alpha-1$, 6結合および 4はβ-1, 4結合を意味する。また、N-linke d糖鎖中の「Ma」は小胞体(ER)で合成されるマン ノース糖を意味する。

【図3】パン酵母由来OCH1遺伝子がサブクローニン グされたブラスミドpKM049を示す図である。

【図4】pKM50に挿入された遺伝子断片(パン酵母 OCH1遺伝子と相同性を有するP.pastoris染色体DN 機能分担モデルを示す図である。図中、Manはマンノ 40 A断片)の制限酵素地図を示す。斜線領域は、決定した 塩基配列より予想されるOCH1遺伝子翻訳領域を示 す。

2858

【図5】パン酵母〇CH1遺伝子がコードするアミノ酸 配列(上段)とP.pastoris糖鎖伸長DNAがコードする アミノ酸配列(下段)のホモロジーを示す図である。□ は、アスパラギン糖鎖付加部位を示す。

【図6】パン酵母由来のOCH1タンパク(A)とP.pa storis由来の糖鎖伸長タンパク(B)の Hydrophobicit y プロファイルを比較した図である。

50 【図7】ビキア属酵母の糖鎖伸長DNAをブローブとし

たGenomic Southern Hybridizationの結果を、アガロースゲル電気泳動像を示す図面に代わる写真である。

29

【図8】P.pastoris糖鎖伸長DNA破壊プラスミド(p KM74)の制限酵素地図を示す図である。

【図9】糖鎖伸長DNA破壊株KM74-2および野生株GTS115、KM45の染色体DNAの糖鎖伸長遺伝子座近傍の構造を示した図で、図中の下線はGenomicSouthern Hybridization解析に用いたプローブの位置を示した図である。なお、図中、EはEcoRIを、BgはBglIIを意味する。

【図10】糖鎖伸長DNA破壊株KM74-2および野生株GTS115、KM45について図9で示したブローブ1を用いてGenomic Southern Hybridization解析を行った結果を示す図面に代わる写真である。

*【図11】糖鎖伸長DNA破壊株KM74-2および野生株GTS115,KM45について図9で示したプローブ2を用いてGenomic Southern Hybridization解析を行った結果を示す図面に代わる写真である。

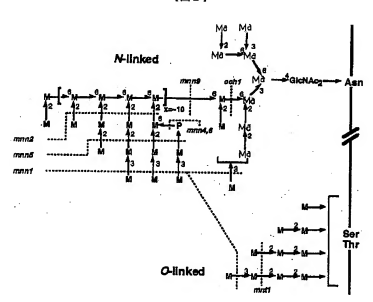
【図12】P.pastoris糖鎖伸長DNA破壊株が産生する $s F c \epsilon R I \alpha$ 鎖蛋白についてSDS-PAGE解析を 行った電気泳動像を示す図面に代わる写真である。 $1: s F c \epsilon R I \alpha (KM45), 2: s F c \epsilon R I \alpha (KM74-5), M74-2), 3: s F c \epsilon R I \alpha (KM74-5),$

10 4: PNGaseF処理KM45-sFcεRIα、 5: PNGaseF処理KM74-2-sFcεRIα、 α、6: PNGaseF処理KM74-5-sFcεR Ια

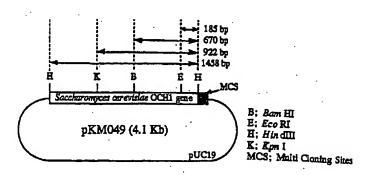
【図1】



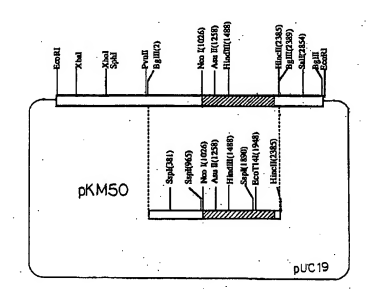
[図2]



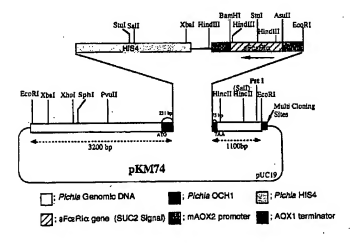
【図3】



【図4】

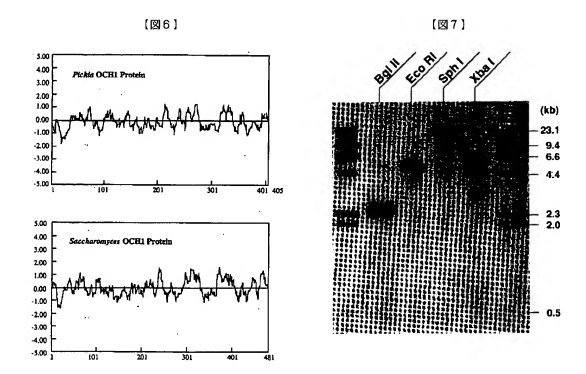


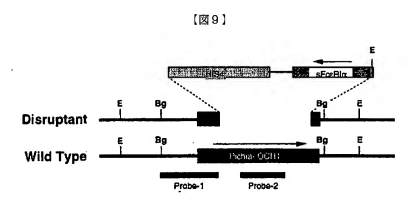
【図8】



【図5】

P-OCH1	MA-KADGSLLYYNPHNPPRRYYFYMAIFAVSVICVLYGPSQQLSS	44
S-0CH1	MSRKLSHLIATRKSKTIV-VT-VLLIYSLLTFHLSN	34
P-OCH1	PKIDYDPLTLRSLDL-K-TLEAPSQLSPG-TVED	75
s-och1	-KRL-LSQFYPSKDDFKQTLL-PTTSHSQDINLKKQITVNKKKNQL	77
P-OCH1	-NLRRQLEFHFPYRSYEPFPQHIWQTWKVSPSDSSFPKNFKDL-GE	119
S-OCH1	HNLRDQLSFAFPYDSQAPIPQRVWQTWKVGADDKNFPSSFRTYQKTWSG-	126
P-OCH1	SWLQRSPNYDHFVIPDDAAWELIHH-EYERVPEVLEAFHLLPEPILKA	166
S-OCH1	SYSPDYQYSLISDDSIIPFLENLYAPVPIVIQAFKLMPGNILKA	170
P-OCH1	DFFRYLILFARGGLYADMDTMLLKPIESWLTFNETIGGV	205
S-OCH1	DFLRYLLLFARGGIYSDMDTMLLKPIDSWPSQNKSWLNNIIDLNKPIPY-	219
р-осн1	KNNAGLVIGIEADPDRPDWHDWYARRIQFCQWAIQSK	242
s-och1	KNSKPSLLSSDEISHQPGLVIGIEADPDRDDWSEWYARRIQFCQWTIQAK	269
P-OCH1	RGHPALRELIK	262
S-OCH1	PGHPILRELILNITATTLASVQNPGVPVSEMIDPRFEEDYNVNYRHKRRH	319
P-OCH1	-EK-SGYL-NMVEGKDRGSDVMDWTGPGIFTDTLFDYMTNVNT	302
S-OCH1	DETYKHSE-LKNNKNVD-GSDIMNWTGPGIFSDIIFEYMNNVLRYN-	363
P-OCH1	TGHSGQGIGAGSAYYNALSLEERDALSAR-PNGEML-KEKV	341
S-OCH1	SDILLINPN-LNKNDEEGSE-SATTPAKDVDNDT-LSKSTRKF	403
P-OCH1	PGKYAQQVVLWEQFTNLRSPKLI-DDILILPITSFSPGIGHSGAG	385
s-och1		452
P-OCH1	DLNHHLAYIRHTFEGSWK-D	404
S-OCH1	SSDDKMAFVKHMFSGSWKEDADKNAGHK	480





【図10】

Probe-1
GTS115 KM45 KM74-2
E Bg E Bg E Bg

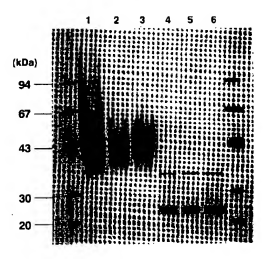
23.1—
9.4—
6.5—
4.3—
2.3—
2.0—

【図11】

Probe-2
GTS115 KM45 KM74-2
E Bg E Bg

23.1—
9.4
6.5—
4.3—
2.3—
2.0—

【図12】



フロントページの続き

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
C 1 2 P	21/00		9162 – 4B	C12N 1	15/00	ZNAA	
//(C 1 2 N	9/10						
C 1 2 R	1:84)						
(C 1 2 N	1/19						
C12R	1:84)						
(C 1 2 N	15/09	ZNA					
C 1 2 R	1:84)						
(C 1 2 P	21/00				•		
C 1 2 R	1:84)						

(72)発明者 羅 智靖

千葉県千葉市花見川区花園2-14-13